(11)特許出願公表番号

特表平9-511257

(43)公表日 平成9年(1997)11月11日

(SI) Int.CL ⁴	識別記号	广内整理条号	FI		
A 6 1 K 31/44	ACI	9454-4C	A61K 3	31/44	ACI
9/50	ADZ	7329-4C		9/50	ADZN
31/415	ACL	9454-4C	3	31/415	ACL:
47/30		7433-4 C	-4	17/30	¢
C 0 7 D 401/12	235	9159-4C	C 0 7 D 40	1/12	235
			審查辦求	未辨求	予備審查網求 未被求(全 14 頁)
(21)出職番号	特膜 平8−523278		(71) 出職人	エステ	ベ・キミカ・エス・エー
(86) (22)/H M (H	平成8年(1996) 1	月26日		スペイ	ン関、 イー ー 08024 パルセ
(85) 翻訳文提出日				ロナ、	アベニダ・マレ・デ・デュ・デ・
(86) 国際出職番号	PCT/ES96	700013		モント	セラット 12
(87) 国際公開番号	WO95/235	0.8	(72)発明者	バレス	ター・ローデス、 モントセラット
(87) 國際公開日	平成8年(1996)8	Л8日		スペイ	ン国、イー - 09023 バルセ
(31)優先権主整番号	P9500181			ロナ、	カッレ・マルケス・デ・サンタ・
(32)優先日	1995年2月1日			アナ	14
(33)優先権主義図	スペイン (ES)		(72)発明者	パン・	ボーベン、マリヌス
and the second second				スペイ	ン国、 イー - 08391 ディア
				* .	アベニダ・ロ・デ・セティムブレ
				225-	
			(74)代理人	弁理士	論江 武彦 (外4名)
					最終質に続く

(54) [発明の名称] 酸不安定性ペンズイミダゾールを含有する新規安定型ガレニック製剤、及びその製造方法

(57) 【要約】

盤不安定性ペンズイミダゾール化合物を含む新規の安定 型ガレニック製剤、及びその製造方法。新規の安定型経 口薬学製剤は、不活性の核を、式1の酸不安定性ペンズ イミダゾール化合物、及び水溶性ポリマーを含有する第 1層、水溶性ポリマー、タルク、及び凝料からなる第二 分離層、ならびに、ポリマー、可塑剤、及びタルクを含 有する最終腸溶コーティングで覆うことにより調製され 3. Al

【特許請求の範囲】

1. KI

(式中、凡は水素、メトキシ、またはジフルオロメトキシ、凡はメチル、または メトキシ、凡はメトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、または3-メトキシ プロポキシ、凡は水素またはメチル)で示される酸不安定性ベンズイミダゾール 化合物を含有する安定な経口的薬学調剤であって、該調剤は

- (a) 不活性なコア、前記機不安定性ベンズイミダゾール化合物、不活性の水性ポリマー、及び非アルカリ反応性の薬学的許容性賦形剤により形成される核、
- (b)水溶性ボリマー、及びその他の薬学的許容性賦形剤により形成され、該核 上に配置された不活性なコーティング、及び
- (c)前記コーティング上に配置され、腸溶コーティングを包含する外層、 を具備した薬学調剤。
- 2. 前記水溶性ポリマーが、ヒドロキシブロビルメチルセルロース、またはヒ ドロキシブロビルセルロースを含有する請求項1に記載の調剤。
- 3. 前記腸溶コーティングが、メタクリル酸/メタクリル酸メチルエステルの 共重合体の様な胃抵抗性ポリマー、クエン酸トリエチルの様な可塑剤、及び薬学 的許容性賦形剤を含有する、請求項1に記載の調剤。
- 4. 括性成分として式Iの酸不安定性ベンズイミダゾール化合物を含有する安 定な経口的薬学調剤を製造するための方法であって、

前記離不安定性ペンズイミダブール化合物と、ヒドロキシブロビルメチルセルロースまたはヒドロキシブロビルセルロースを含有する不活性の水溶性ポリマーと、非

アルカリ反応性薬学的許容性賦形剤とを含有した層で覆われた不活性コアにより

形成された核を調架する工程と、

水溶性ポリマーで形成され、更にヒドロキシブロビルメチルセルロースまたは ヒドロキシブロビルセルロース、及びその他の薬学的許容性賦形剤を含有する、 不活性な髪で該核をコーティングする工程と、

最後に該コーティングを、メタクリル酸/メタクリル酸メチルエステルの共重 合体の様な胃抵抗性ポリマーと、クエン酸トリエチルの様な可塑剤と、薬学的許 容性賦形剤を含有する、腸溶コーティングでコーティングする工程と、 を具備する方法。

5. 請求項1に記載の安定な経口的薬学調剤を含有するカプセル又は錠剤の形態のガレニック調剤。

【発明の詳細な説明】

酸不安定性ベンズイミダゾールを含有する 新規安定型ガレニック製剤、及びその製造方法

発明の分野

本発明は、式^Iの2 [(2-ピリジル)メチルスルフィニル]ベンズイミダゾール誘導体(以後ベンズイミダゾール化合物と表記する)を含む、経口投与のための新規の安定型調剤に関する。

TT:

$$R_1$$
 S
 CH_2
 R_3
 R_4

ここで、Rは水素、メトキシ、またはジフルオロメトキシ;Rはメチルまたはメトキシ;Rはメトキシ、 $2\cdot 2\cdot 2 -$ トリフルオロエトキシ、または3-メトキシナロポキシ;Rは水素、またはメチルである。

本発明はまた、このような調剤を製造する方法、及び胃腸器系の疾患の治療方法に関する。

発明の背景

上記したベンズイミダゾール化合物は、胃及び十二指腸における潰瘍、胃食道 逆流疾患、重度の糜爛性食道炎、ゾリンガーーエリソン(Zollinger-Ellison)症 候群の治療ならびにH-ピロリの根絶に対して非常に効果的な薬剤である。しかし ながら、これらの化合物は安定性に乏しいことがよく知られている。これらの化 合物は、固体の状態では熱、湿気、及び光に対して感受性があり、また水溶液ま たは懸濁液中

ではpHが下がるにつれて安定性が低くなる。これらの化台物の分解は、酸性反応化合物により触媒される。

酸不安定性化合物を含む薬学調剤は、活性成分と外側の酸性腸溶コーティング

との間の反応 (この反応がもし起こると、活性成分の分解、不安定化が起き、そ の結果として変色が起きる)を避けるためにサブコーティングされなくてはなら ない。

腸溶コーティングにより生じる分解から薬学調剤を保護するために、バリヤー 屬を用いることは、当該技術分野ではよく知られている。しかしながら、酸性で 不安定なペンズイミダゾール化合物に対して、通常の腸溶コーティングを通常の 様にして使用することは不可能である。なぜなら、分解が起こり、調剤は時間と 共に変色して、活性成分が失われるためである。先行技術では、ペンズイミグブ ールをアルカリ性塩の形で含ませるか、またはアルカリ性反応化合物を腸浴コー ト調額(マグネシウムの酸化物、水酸化物、もしくは炭酸塩、水酸化アルミニウ ム、アルミニウム、カルシウム、チトリウム、もしくはカリウムの炭酸塩、リン ル硫酸ナトリウム、アミノ酸、N-メチル-D-グルカミン等)内に取り込ませ、上 記アルカリ性反応化合物をベンズイミダブール化合物と共に、核の表面又は中に 存在させることで、上記した安定性の問題の一部を回避している(US-A-4,7 86,505, US-A5,232,706, EP-A-237200, EP-A-12449 5. US-A-5,386,739,EP-A-519144に記載)。研究者のなかには 、アルカリ性反応化合物を第2の分離層の化合物中にも使用して、これらの製剤 の安定性を確かにするものもいる。US-A-4,786,505の特許はその例1 の表1の1番に、上記した様なアルカリ化合物を含有しない製剤を例示し、また 表3 (1-II番) において、この製剤がかなり安定性のないものであることを示し ていることに注目されたい。すなわち、活性化合物の安定性(特に関体の投与形 態における)を改善する為に、中性型ベンズイミダゾール化合物へアルカリ性物 響を結合させることが教示されており、かつ腸溶コーティングが推奨されている 。即ち、現在の技術水準では、薬剤の長期間の安定性を確保するためにアルカリ 性物質を薬学調剤に加えることが必要となる。

発明の概要

本発明によると式 Iのベンズイミダゾール化合物を含有する高安定性の固形調 細が 得られる。この新規ガレニック(galenic)製剤にはアルカリ反応化合物が含まれていない。よって本発明の腸溶コーティングされた調剤には、アルカリ反応性化合物は存在していない。驚くことに、得られた新規の調剤は、長期間の貯蔵時に、既知の調剤に比べてかなり顕著に増大した安定性を有し、変色と純度の低下を防ぎ、よって薬学的使用により適している。

この新規調剤は、不活性の糖/スターチからなる球状核に対し、式^Iのベンズ イミダゾール化合物(活性成分)、水溶性不活性ポリマー、及び非アルカリ反応 性賦形剤の混合物を含有する第1層を適用し、次いで水溶性ポリマー及び適合性 賦形剤により形成物を形成される第2層を適用することを特徴とする。最後に、 第3層として腸溶コーティングを施している。それぞれの層に対して必要なコー ティング効率を得るために、核、調製条件、及び賦形剤が選定される。

得られた新規調剤は酸性液への溶解に対して抵抗性であって、胃液の中を通過しても安定であり、小腸の近位部の条件である、中性からアルカリ性の液に対して易溶性である。事実、US薬局方により酸性抵抗性を調べたところ、2時間後において全ペンズイミダゾールが損なわれておらず、pHを6・8に変化させると30分後には全てのベンズイミダゾールが溶解した(US薬局方によって試験した)。

発明の詳細な説明

流動床装置で、均一な球状不活性核(組成はUS薬局方によった)を、酸不安定性ベンズイミダゾール化合物、ヒドロキシブロビルメチルセルロースや、ヒドロキシブロビルセルロースの様な不活性な水溶性ポリマー及びタルクよりなる第1層でコーティングする。第2層は、ヒドロキシブロビルメチルセルロースまたはヒドロキシブロビルセルロースの様な不活性な水溶性ポリマー、タルク、及び二酸化チタンの様な額料、よりなる。第3の腸溶性コーティング層は、メタクリル酸/メククリル酸メチルエステルの共重合体のような腸溶性コーティングボリマー、クエン酸トリエチルまたは同様の可塑剤、及びタルクからなる。

各層は、水溶液または分散液を使って、通常の流動床コーティング技術により 適用する。

活性成分は、すでに市場に出回っている、対応した剤形と同じ方法と、同じ投

薬量により投与することができる。

経口投与のため、最終的な剤形はペレットを含むカブセルまたは錠剤に圧縮されたペレットの形をとることができる。

ベンズイミダブール化合物の投薬量は、臨床的に示される期間だけ、個々の患者の必要性に応じて、1から100mg/kg/Hの範囲である。

本発明は、以下の例で詳しく記載されている。

911

3 4 4 0 9の脱イオン水に、4 3 6 9のオメブラゾール(式 $I:R_i = OCH_i$, $R_i = CH_i$, $R_i = OCH_i$, R_i

30109の不活性型の約一な、糖/スターチ球(組成はUS薬局方によった)を流動床装置に導入し、前記の分散液を該球に吹き付けた。吹き付け後、第2層を形成させる前に、該球を乾燥させた。

23659の脱イオン水に、3559のヒドロキシブロビルメチルセルロース、439のクルク、439の二酸化チタンを分散させて、その水性分散液を前段階でえた当該球に吹き付けた。吹き付け後、該球を、第3層を形成させる前に乾燥させた。

18909の脱イオン水に、19509のメタクリル酸共重合体(US薬局方による、C型水溶性分散液)、989のクエン酸トリエチル、及び989のタルクを分散させ、得られた水性分散液を前段階で得られた該球に吹き付けた。この最終的な腸溶コーティングを施した後、該球(ペレット)を乾燥させた。

このようにして得たペレットを、閉じたボール紙繊維製の容器内及び閉じたガラス容器内で閉じたボリエチレン袋に貯蔵し、 $40 \, \text{℃}$ 、 $75 \, \text{%相対輝度の}$ 、いわゆる促進条件においた。同時に、ブリロセック(登録商標)(Prilosec°)カブセル(Merck/Astrao 商標)より得たベレットを、同様の容器に貯蔵して、同様の条件においた。促進条件下での試験結果を表1、2、3に要約した。これらの表によると、市場ですでに認可されているものよりも、安定性に優れていることが証明されている。

表1 ペレットの色

	開始時	1 ケ月後	3ケ戸後
ベレット (1) 繊維容器	A	Α	D
ベレット (I) ガラス容器	A	Α	В
ブリロセック 繊維容器	A	C	F
プリロセック ガラス容器	A	А	E

A: 白色 B: ピンクがかった白色 C: かすかな茶色

D: 薄い茶色 E: 茶色 F: 濃い茶色

表2 オメブラゾールの純度*

	開始時	1 ケ月後	3ケ月後
ベレット (I) 繊維容器	99.5%	98.8%	5 2 %
ベレット (1) グラス容器	99,5%	98.7%	97.9%
ブリロセック 繊維容器	96.1%	8 5. 2%	1 %
ブリロセック ガラス容器	96.1%	96.2%	1%

^{*}ファーマヨーロッパ4巻、2号、1992年6月に記載の、HPLCにより分析し、 直接的領域の割合で示した。

表3 US溶解試験後のオメプラゾールの回収

	1 ケ月後	3ヶ月後
ベレット (I) 繊維容器	96.8%	9.2%
ペレット (I) グラス容器	99.9%	73.8%
ブリロセック 繊維容器	21.3%	<<1%
ブリロセック ガラス容器	84.5%	<<1.%

$\mathfrak{M}2$

5809の脱イオン水に759のランソプラゾール(式 $I: R_i=H_i, R_i=G_i, R_i=2$ ・2・2・1フルオロエトキシ、 $R_i=H_i$ 、 709のヒドロキシプロピルメチルセルロース、及び $18\cdot59$ のタルクを分散させた。

4909の不活性の均一な糖/スターチ球を流動床装置に入れ、前記の分散を 該球に吹き付けた。例1と同様の方法によった工程を続けて、第2層及び第三の 腸溶コーティングの吹き付けを行った。これら2つの分散液は、以下の減分を含 有している。

第2層:3509の脱イオン水、529のヒドロキシブロビルメチルセルロース 、79のタルク、及び79の二酸化チタン。

勝溶コーティング層:2809の脱イオン水、2909のUSPのメククリル酸 共重合体(C型水性懸濁液)、139のクエン酸トリエチル、及び139のクルク

得られたペレットは、安定で、例1のものと同様の特長を示した。

生物薬剤学的研究

この研究の目的は、オメプラゾールの新規開発された剤形の生体利用度及び薬 理 動態学的特長を、標準的なカブセル剤 (ブリロセック*;20mg) の特長と比較 調査することである。

硬質ゼラチンカプセルを、20mgのオメブラゾールに対応した量の、、例1の 様にして調製したオメブラゾールの新規ガレニック剤で満たした。

実験の設計は、24人の健常な男性及び女性の被験者での、単一中心、オーブンラベル、ランダム化、2方向クロスオーバー試験とした。

被験者は、処置の前日の午後8時に治療室に来て、薬物摂取後12時間、病院 にいた。被験者は、投薬前の夜に標準的な食事をとった。

少なくとも10時間の断食の後で、該薬剤を治療室で200m¹の水道水と共に 患者に与えた。

血漿中のオメプラゾール激度は、W核出を備えた正式な高圧液体クロマトグラフィー法(内部報告番号CPR95-742)によりアッセイした。平均の血漿 激度を表4に示した。

表4 20mgの経口投薬量で、オメブラゾールの新規製剤のカブセル又はブリロセック (Prilosec) のカブセルを投与した後の平均血漿濃度 (ng/ml)。

時間 (h)	新規製剤	プリロセック
ペースライン	0.0	0.0
9, 5	1.6.4	6.3
1,0	1.03.7	1 0 5. 4
1.5	161.8	1.9.19
2, 0	192.0	2 1 0, 1
3.5	1.6.5.4	168.4
3. 0	1 3 2. 7	119.8
3. 5	103.8	87, 6
4.0	81.4	63.5
5. 0	3'9.7	4.7.2
6.0	1 4. 9	2.2.0
7.0	8. 1	9, 5
8,0	5, 4	\$. 7
12.0	0, 0	2.3

オメブラゾールの薬物動態学の結果は文献に記載されているものに匹敵した(ワイルド エムアイ、マックタビッシュ ディー、オメブラゾール:その薬理学と 酸関連疾患における治療的使用、ドラッグス誌 1994, 48:91-132)。 オメブラゾール除去の半減期の算術平均値(SD)は、新規製剤及びブリロセック 製剤の経口投与後に対してそれぞれ、 $0\cdot9$ ($0\cdot4$)と $1\cdot1$ ($0\cdot7$)であった。オメブラゾールの T_{axx} 値の算術平均値(SD)は、新規製剤及びプッリロセック 製剤の経口投与後に対してそれぞれ、 $2\cdot3$ ($1\cdot0$)と $2\cdot0$ ($1\cdot1$)であった。最大血漿濃度(G_{axx})の幾何平均の対応した値はそれぞれ、249(197)、241(174)199/m1であり、また AUG_{base} に対応する値はそれぞれ、434(240)と 2486(2436)24860(2436)24860(24360)24860(24360)24860 (24360 2400 24860 (24360 2400 24860 (24360 2400 24860 (24360 2400 24860 (24360 2400 24860 (24360 2400 24860 (24360 2400 24860 (24360 2400 24860 (24360 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 24860 2

C_{***}とAUCとの幾何平均の比(新規/ブリロセック)は両方の場合において 1・0 3

故に、オメプラゾールカプセルを本発明によって調製することで、同量の、微 小化した活性化台物を含むプリロセックカプセルと同等の生物学的利用能を有す る調剤を得ることが可能である。

【国際調查報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT international application No. PCT/ES 96/00013 CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER AS18 9/50 IPC6 A61K 31/44 According to International Patent Classification (IPC) or to both metional classification and IPC FIELDS SEARCHED Minimum documentation marched (ciscollication system followed by cistofication symbols) IPC6 A61K Recognization exercises other these minimum documentation to the extent that such documents are included in the finite searched Decreased data base computed during the interpational search (name of data base and, where practicable, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Chatten of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. 1-5 EP 0519365 A (BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK) X 23.12.92 see claims 1-3 see examples 1.2 see column 3, line 4 - line 9 1,2,5 EP DE19144 A (ILSAN ILAC VE HAMMADDELERI SANAYI) X 23, 12, 92 see claims 1-5 see page2, line 39 - line 58 see page 3. line 1 - line 26 Further documents are listed in the continuation of Box C. X | See patent family annex. later documents purhicabal sizes the intermediates life of these or priority date and any in conflict with the application but there is maderated. Special crangowise of cited documents "A" Statement deficiency the general state of the art which is that considered to be of particular retreasure. the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed investion count in with goods is not captured and radius no on land and an accommon the good with considered newel or casses be considered to involve an investive discussed which says throw doubts as priority claimed a) or which is climated which is produced as a climated of the produced of the priority climates or other अक्रांक रूपस्ट वा राज्यसम्बद्धा करा क्रवंतर क्रवंतर "Y" decumed of particular reference; the claimed feveralism manot be expended to involve at sometime step when the decument is non-mineral with manon more observed because out in the deciment with person action to the art. Marian manua (42 stroughed) document interrist in an and discinsion, use, exhibition or other 236203 Sociament published prior to the incurrent could being that but deter than like priority class relations? "A" decreased member of the same potent family Date of the scruol completion of the international search Desc of mailing of the international search report 31 May 1996 (31.05.96) 21 May 1996 (21.05.96) Amisonized officer Macae and mailing address of the ISA Teicphone No. Faceignite No.

Form PCT/ISA/21(: (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Stationaries on greatest terms y considers

International application No. PCT/ ES 96/ 00013

Sociomonicos cas guarante durante communeros			PCT/ ES 96/ 00013		
Pataux description direct to exercis report	Publication date	Patent (ami)	,	. 3	outinam. Cas
00-00-00-000000	900-000-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00	***************************************			
EF 519365 A	23.	12.92 AU	1974692	3	12.01.93
		8G	98286	A	15.08.94
		CA	2109697	â	23.12.92
		CN	1067809	â	13.01.93
		CZ	9302764	Á	13.07.94
		DE	4219390	i),	24.12.82
		DR ₀	9222284	-A	23.12.92
		e e	0589981	A	06,04,94
		JP	6508118	ĩ	14.09.94
		NO	934548	A	16.12.93
		NZ	243347	â,	21.12.95 08.06.94
		\$Z	128793		~ 200 - 200 · 240
CP 519144 A	23	12.92 NON	E		
**************************************		Part of the second seco			+

Partie PCT/ASS/228 (passes resear assess) \$7649 (797)

プロントページの続き

(81) MEM EP (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), UA (AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), AL, AM, AT, AT, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, CZ, DE, DE, DK, DK, EE, EE, FI, FI, GB, GE, HU, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN